PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2003-055351

(43)Date of publication of application: 26.02.2003

(51)Int.CI.

C07D241/42 // C07B 61/00

(21)Application number : 2002-209132

(71)Applicant : AIR PRODUCTS & CHEMICALS INC

(22)Date of filing: 18.07.2002 (72)Inventor: BURDENIUC JUAN JESUS

(30)Priority

Priority number: 2001 909002 Priority date: 19.07.2001 Priority country: US

(54) METHOD FOR MANUFACTURING 5- AND 6-BENZYL FUNCTIONAL QUINOXALINE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for manufacturing a new 5- and 6-benzyl

functional quinoxaline.

SOLUTION: The first embodiment of the manufacturing method comprises allowing a 5- and 6-halomethyl quinoxaline aqueous suspension to come into contact with a water-soluble nucleophilic reagent; and the second embodiment comprises allowing 5- and 6-hamomethyl quinoxaline to come into contact with an organic solvent-soluble nucleophilic reagent in an inert polar organic solvent; and the third embodiment comprises allowing 5- and 6-halomethyl quinoxaline in an organic solvent to come into contact with an aqueous solution of a water-soluble nucleophilic reagent in the presence of a phase transfer catalyst.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.07.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-55351 (P2003-55351A)

(43) 公開日 平成15年2月26日(2003, 2, 26)

(51) Int.Cl.7	識別記号	ΡI	テーマコード(参考)	
C 0 7 D 241/42	94	C 0 7 D 241/42	4H039	
# C 0 7 B 61/00	300	C 0 7 B 61/00	300	

審査請求 有 請求項の数32 OL (全·11 頁)

(21)出願番号 · · · · · 特顯2002-209132(P2002-209132)

さんら ではれ ごうこその数がらかい ごさしらない 経過し (22)出願日 (22)出願日 (2002.7.18)

Published and the second

・1. 基立びすり一ル基から選ばとなり。 (32)優先日 平成13年7月19日(2001,7.19) (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71)出版人 591035368

エア プロダクツ・アンド ケミカルズ インコーポレイテッド

AIR PRODUCTS AND CH EMICALS INCORPORATE Deres all the first the following

アメリカ合衆国 ペンシルヴェニア アレ ンタウン ハミルトン プールヴァード 7201

(74)代理人 100091731

弁理士 高木 千嘉 (外2名)

23.77

(54) 【発明の名称】 5-及び6-ベンジルー官能化キノキサリンの製造方法

Jan Strate Butter 1. 1 (ELTER)

(57) 【要約】

【課題】 新規な5-及び6-ベンジル官能化キノキサ

リンの製造方法の提供。トー・イルドーニュートでは、

【解決手段】 この製造方法の第一の実施態様では、5 一及び6 −ハロメチルキノキサリンの水性懸濁液を水溶 性求核試薬と接触させることからなり、第二の実施態様 では、不活性極性有機溶媒中で5-及び6-バロメチル キノキサリンを有機溶媒可溶性の求核試薬と接触させる ことからなり生そして第三の実施態様では、有機溶媒中 の5-及び6-ハロメチルキノキサリンを相間移動触媒 の存在下で水溶性求核試薬の水溶液と接触させることか 6ta.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(II)を有する化合物の水性懸濁液を、部分Yを含む水溶性の求核試薬 N¹と接触させることからなる式(I)を有する化合物の製造方法。

【化1】

(式中、)Xはクロロ又はブロボであり; R1は、水素並びに1~9個の技業原子を有する分技状及び非分技状アルキル基及びアリール基からなる群から選ばれ: Yは、一〇尺2、-NHR2、-NF2尺3、-SR2及び一CNからなる群から選ばれ: そしてR2及びR3は、独立して水素並びに1~4個の技業原子を有する分技状及び非分技状アルキル基からなる群から選ばれる)。

【請求項2】 式(1)を有する化合物が。

である請求項 1 記載の方法。 【請求項 3】 式(I)を有する化合物が、 【化3】

である請求項1記載の方法。

【請求項4】 Xがクロロである請求項1記載の方法。

【請求項5】 Xがプロモである請求項1 記載の方法。 【請求項6】 R.Iが、水素並びに1~6個の炭素原子 を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリール基 からなる群から選ばれる領求項1 記載の方法。

【請求項7】 水溶性求核試薬N¹が、アルカリ水酸化物及びアルカリ土類水酸化物からなる群から選ばれる請求項1記載の方法。

【請求項8】 水溶性求核試薬N¹が、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム及び水酸化カリウムからなる群か

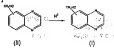
ら選ばれる請求項7記載の方法。 【請求項9】 Yがヒドロキシである請求項1記載の方法。

【請求項10】 R2及びR3は、独立して水素及び1~ 2個の炭素原子を有するアルキル基からなる群から選ばれる請求項1記載の方法。

【請求項11】 式(II)を有する化合物を、不活性極性

有機溶媒中で、部分Yを含む有機溶媒可溶性の求核試薬 N²と接触させることからなる式(1)を有する化合物の 製造方法。

[化4]



(式中、X法グロロ又はプロモであり: R1は、水素並びに1~9個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状プ リーキル基及びアリール基からを評から選ば1・Yは、 一〇尺2/5一NHR2% 一、NR2R3及び一SR2からなる 群から選ばれ、そしてR2及びR3は、独立して水素並び に5 ≈ 9個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状プル キル基及びアリール基から選ばれる)。

である請求項11記載の方法。

【請求項13】 式(I)を有する化合物が、

【化6】

である請求項11記載の方法。

【請求項14】 Xがクロロである請求項11記載の方法

・【請求項す5】 Xがプロモである請求項11記載の方・法。※

【請求項16】 R1が、水素並びに1~6個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリール基からなる群から選ばれる請求項11記載の方法。

往

【請求項19】 Yがヒドロキシである請求項11記載 の方法。

【請求項20】 R2及びR3は、独立して水素並びに5 ~8個の炭素原子を有する分技状及び非分技状アルキル 差及びアリール基からなる群から選ばれる請求項11記 群の方法。

【請求項21】 有機溶線中の式(II)を有する化合物 を、相間移動触媒の存在下で部分Yを含む水溶性求核試 家N¹の水溶液と接触させることからなる式(I)を有す る化合物の製造方法。

【化7】

(式中、米はクロリスはプロモであり: 下iは、水素並 びに1〜9個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝アル キル基及びプリール基からなる群から選ば机: Yは、一 OR2、一NHR2、一NR2R3、一SR2及び一CNか らなる群から選ばれ: そしてR2及び中3旅: 独立して水 素並びに1〜4個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝 状プルキル基からなる繋から選ばれる。

である請求項21記載の方法。

【請求項23】 式(1)を有する化合物が、

[化9]

である請求項21記載の方法。

【請求項24】 Xがクロロである請求項21記載の方法。

【請求項25】 Xがプロモである請求項21記載の方法。

【請求項26】 −R↑が、水素並びに1~6個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリール基からなる群から選ばれる請求項21記載の方法。

【請求項27】 水溶性求核試薬N¹が、アルカリ水酸 化物及びアルカリ土類水酸化物からなる群から選ばれる 請求項21記載の方法。 【請求項28】 水溶性束核試薬№1が、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム及び水酸化カリウムからなる群から選ばれる請求項27記載の方法。

【請求項29】 有機溶媒が、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、トリクロロベンゼン、 α , α , α ートリクロロトルエン、フルオロベンゼン、ジフルオロベンゼントリフルオロベンゼン及び α , α ートリフルオロトルエンからなる容掛から選ばれる請求項21記載の方法。

【請求項名の】 相間移動触媒が、テトラーnーブチル ーアンモニウムクロリド、ペンジルトリメチルアンモニ ウムクロリド、ペンジルトリメチルアンモニウム水酸化 物、テトラアルキルアンモニウム塩、テトラアルキルア ルホニウム塩及びセチルトリメチルアンモニウム塩から なる対から製造れる誇求項3 1 収割の方法。

なられたら返はれる前が現と「記載の方法。 【請求項31】 Yがヒドロキシである請求項21記載の方法。

【請求項32】 R²及びR³は、独立して水素及び1~ 2個の炭素原子を有するアルキル基からなる群から選ばれる請求項21記載の方法。

【発明の詳細な説明】 【0001】

【発明の背景】本発明は、5-及び6-ペンジル官能化 キノキサリンの製造方法に関する。

[0002] 発明の背景を説明するため、そしてその実施に関してさらなる詳細を提供するだめ本明細書に引用した開示は、参照により本明細書に組み込まれており、便宜上、明細書の下記において数字で引用し、それぞれ付記した参考と就にまとめた。

[0003]・電挽されたキノキサリンは、医療化合物、 例えばMRHAKINE (X516(P)、[11--(イキッドサリンー6 ーイルカルボニル) ピペリジン] を製造するための事実 な化学的中間体である。電機されたキノキサリンは、通 常、以下の(1)で説明したように、電換されたオルトー ジアミノベンゼンをナトリウムグリオキサールピスルフ ァイトと総合することによって製造される。

[#10]

[0004] 例えば、フーメトキシー5-アミノキノキ サリンは、3:4.5-トリアミノアニソールをナトリウ ムグリオキサールピスルファイトと縮合することによっ て製造されてきた(2)。

【化1-1】

【0.005】同様にフーメトキシー5ーアミノキノキサ

る(3)。

【化12】

【0006】しかし、3、4 ―ジアミノヒドロキシメチルベンゼンとナトリウムグリオキサールビスルファイト しの報告によって6 ― ヒドロキシメチルキノキサリンを 製造する方法は報告されておらず、それば、おそらくこ のような方法が一般的でなく、複数の工程を必要しする がらである。ペンペル基の一段構造核反応によるち~及 び6 ― ペンジル管能化ギノキサリンを製造する最かは、 成功しながったので35 ― 及び6 ― ペンジル管能化ギノ キサリンを製造するための工段階法が開発された。 【0007】

【発明の概要】第一の実施態様では、本発明は、式(I) を有する化合物の製造方法に関する。

【0008】この第一の実施職権では、方法は、式(川)を有する化合物の水性懸濁液を、部分 Yを含む水溶性束 統試案 N と接触させることからなる(気中、Xは、クロマはプロモであり、「R1は、水素並びに1~9種の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及リール基からなる群から退ばれ、Yは、一〇R2、一NH2、一NR2、「N F2及び一C Nからなる群から選ばれ、そしてR2及びR3は、独立して水素並びに1~4種の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリール基からなる群から選ばれる)。

【0009】第二の実施態様では、本発明は、式(I)を 有する化合物の製造方法に関する。 -

[化14]

リン及びアーメトキシー5-ヒドロキシアミノーキノキ サリンは、3,5-ジニトロー4-アミノアニゾールか ら製造されており、これはm-ニトロベンゼンスルホニ ルーp-アミノアニソールのニトロ化によって製造され

【0012】この第三の実施監接では、方法は、有機器 媒中の式(1)を有する化合物を、相間移動触媒の存在下 で部分Yを含む水溶性末核球薬N¹の水性溶液と接触さ せることからなる(式中,平Xは、ウロロ又はプロモであ り、Rは、水素並びに1~9個の無素原子を有する分 抜状数び事分様状アルキル速及びアリール基からなる群 から選ばれ、Yは、一〇R2、一NHR2、- NR2R3、 - SR2及び-CNからなる群から選ばれ、そしてR2及びR3は、独立して水素並びに1~4個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基からなる群から選ばれる)。

[0013]

【発明の詳述】本発明は、5-及び6-ベンジル官能化 キノキサリンの製造方法に関する。第一の実施態様で は、方法は、5-及び6-ハロメチルキノキサリンの水 性懸濁液を水溶性の求核試薬と接触させるごとからな る。第二の実施態様では、方法は、5-及び6-ハロメ チルキノキサリンを、不活性極性有機溶媒中で有機溶媒 可溶性の求核試薬と接触させることからなる。第三の実 施銀様では、方法は、有機溶媒中の5-及び6-ハロメ チルキノキサリンを、相間移動触媒の存在下で、水溶性 求核試薬の水性溶液と接触させることからなる。 3.5.5 【0014】5-及び6-ハロメチルキノギサリンは、 5 一及び6 一メチルキノキサリンから製造することがで き、それはオルトージアミノトルエン、例えば2,3-及び3,4ージアミントルエンがら、ナトリウムグリオ キサールビスルファイトとの縮合によって順に製造する ことができる。オルトージアミクトルエンの製造は、一 般的でなく、その理由は、トルエンをニト見化すると、 :主に2m34 デジエトロトルエング 2m4 デジアミムトルエ ンの前駆体(TDIA、TFルエンジアミン)が得られます ルド異性体は、単4%以下しか得られないからである。こし かじ、2.4-ジアミントルエンは大量にある化学薬品 であり、ふこれから蒸留によってオルトラジアミン異性体 が除去されるのでオルトナジアミン副生物のための使用 ·が望ましい。今本発明は、大芳香環に影響を及ぼすことなく 言メチル基の選択的官能化を用いてオルトセトルエンジア ジェン (OTD) の有用性を利用することによって6%と ドロキシメチルーキノキサリンのような化合物への単純 な経路を提供する。ふきょせき「ふちょせまるからせ 【0015】ベンジル基の一段階選択反応による5-及 び6ーベンジル官能化キノキサリンを製造する試みは、 成功していなかったため、5一及び6一ペンジル官能化 キノキサリンを製造する二段階法を開発した。

J. [0016] 第十段階では、55-平又は6+ペンジルーキンキサリンをかロゲン化して対応する5-平又は6-ハロ、メチルギナキサリン中間体が得られる。マルギーが、【化16】こ為 3-2 まった。

[001-7] Xは、ハロゲンである。本明細書に用いられる「ハロゲン」の用語は、ファ素、塩素、臭素及びヨウ素のことである。好ましいハロゲンは、塩素及び臭素である。

【〇〇18】合成の第一段階では、ベンジリックメチル

複素環式化合物及びハロゲン化剤、例えばNークロロス クシンイミド (NCS) 又はN-プロモスクシンイミド (NBS) を、適切な溶媒中、ラジカル開始剤、例えば 過酸化ベンゾイル又はアゾビスイソブチロニトリルの存 在下で反応させてそれぞれ5-又は6-ハロメチルキノ キサリン(1)を形成する。適切な溶媒は、フルオロベン ゼン、ジフルオロベンゼン、トリフルオロベンゼン、ク ロロベンゼン、ジクロロベンゼン、トリクロロベンゼ ン、 α , α , α – トリフルオロトルエン及び α , α , α – ト リクロロトルエンからなる群から選ぶことができる。そ の方法では、通常、[6QX]/[過酸化ベンゾイル]≤ 40の時に、温度を60~115℃の範囲に1~12時 間維持すると好収率のハロメチルーキノキサリンが得ら れる。ペンジルのブロム化の収率(転化率≥9.5%、選 択性≥9.7.%) は、三般にペンジルの塩素化 (転化率6 0.%、選択性~75-80%) よりも良好である。5-又は6元パロメチルキノキサリンは、5元ハロメチルキ ノキサリンであってもよいし又は6ーハロメチルキノキ サリンであってもよい。ハロメデルは、クロロメデルで あってもよいし又はプロモメチルであってもよい。 。【0.0.1:9】この第一段階は、「ハロメチル複素環式化 合物の製造方法よの表題で、本特許出願と同時に出願人 によって出願され、本明細書の譲受人に譲渡された同時 係属出願特許にさらに詳細に記載されており、それは参 照により本明細書に組み込まれている。 【0020】第二段階では、5-又は6-ハロメチルー キノキサリン中間体(川)を求核試薬と接触させると、対 応する5-又は6-ペンジル官能化キノキサリン(1)が 得られる。 9900 , 東京、佐田県

【〇〇2十】第一の実施維核では、本発明は、式(1)を 有する化合物の水性懸濁液を部分ソを含む水溶性水核試 解N1と接触させることからなる式(1)を有する化合物 の製造方法に関する。

心理者等二十九郎。

【0022】この第一の実施態様では、式(I)を有する 化合物は、

【化19】

であってもよいし、又は

くであってもよい(の) ロト・・・・ ロスコロル・コロのコー 【0023】R1は、水素並びに1~9個の炭素原子を で有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリール基か らなる難から選ぶことができる。好ましくは、R1は、 水素並びに1~6個の炭素原子を有する分枝状及び非分 枝状アルキル基及びアリール基からなる群から選ばれ、 より好ましくは、R1は水素並びに1~3個の炭素原子 を有する分枝状及び非分枝状アルキル基からなる群から 選ばれ、そして最も好ましくは、R1は水素である。

3 [0 0 2 4] 本発明に使用じうる部分Yを含む水溶性求 核試薬NUは、水性懸濁液中で複素環式化合物のベンジ ル位に付いたパロゲン基を選択的に置換することができ ぶるしずれかの水溶性支核試薬であることができる。本明 細書で用いる「水溶性水核試薬」の用語は、水中に溶解 して0.01又はそれより大きいモル濃度を有する溶液 を得ることができる求核試薬のことである。非限定的な 例としての水溶性求核試薬は、Y部分を含むものであ り、その際、Yは、-OR2、-NHR2、-NR2R3、 -SR2及び-CNからなる群から選ぶことができる。 R2及びR2は、独立して水素並びに1~4個の炭素原子 を有する分枝状及び非分枝状アルキル基からなる群から 選ばれる。好ましくは、R2及びR3は、独立して水素並 びに1~3個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状ア ルキル基からなる基から選ばれ、より好ましくは、R2 及びRaは、独立して水素並びに1~2個の炭素原子を 有するアルギル基からなる群から選ばれ、そじて最も好 ましくは、R2及びR3は水素である。好ましい水溶性求 核賦薬は、アルカリ水酸化物及びアルカリ土類水酸化物 からなる群から選ぶことができる。より好ましい水溶性 求核冠薬は、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム及び水 酸化カリウムからなる群から選ぶことができる。好まし くは、Yはヒドロキシである。

【0025】第二の実施態様では、本発明は、式(11)を 有する化合物を、不活性極性有機溶媒中で部分Yを含む 右機溶媒可溶性の求核試薬N2と接触させることからな る式(I)を有する化合物の製造方法に関する。 【化21】

an

三世は国マステーのたい マーム原子を上げ続い選挙) 【0026】この第二の実施態様では、式(1)を有する さ化合物は、こくこともロハー おおせ 21,635

【化22】,点:4.这以后之《旅游小图》,《主办公园。 CHRY 313 33 ·新门 小型 · 热毒型 こしま 作品体を観点のの子首とこ であってもよいじ、文は「新原とのできる」でもいかえ The Reservance -

CHRIY ことが対抗傷をとれた心臓の ヨ ちりぐせん べんりょ

であってもよい。X及びR1の定義は、上記定義された 通りである。こうこまれず、均市をひり、1200円に 【0027】本発明に使用しうる有機溶媒可溶性の求核 計試薬は、作不活性極性有機溶媒中で複素環式化合物のベン ジル位に付いたパロゲシ基を選択的に置換することがで きるいずれかの有機溶媒一可溶性の求核試薬であること ができる。「本明細書に用いられる。「有機溶媒可溶性の求 *核賦薬」の用語は、有機溶媒中に溶解じて 0. 0.1 又は それより大きい主ル濃度を有する溶液を得ることができ る求核試薬のことである。非限定的な例としての有機溶 媒可溶性の求核試薬は、「Y部分を含むものであり、その 際Yは、デーOR2、 -NHR2、 -NR2R3及び-SR2 からなる群から選ぶことができる。R2及びR3は、独立 1:で水素並びに5~9個の炭素原子を有する分枝状及び 非分枝状アルキル基及びアリール基からなる群から選ば れる。好ましくは、R2及びR3は、独立して水素並びに 5~8個の炭素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキ ル基及びアリール基からなる群から選ばれ、より好まし くは、R2及びR3は、独立して水素並びに5~7個の炭 素原子を有する分枝状及び非分枝状アルキル基及びアリ 一ル基からなる群から選ばれ、そして最も好ましくは、 R2及びR3は、水素である。好ましい有機溶媒可溶性の 求核試薬は、ベンジルトリメチルアンモニウムヒドロキ シド、テトラブチルアンモニウムヒドロキシド、アルキ ルアルコール、アリールアルコール、アルキルアミン、 アリールアミン、アルキルスルフィド、アリールスルフ ィド及びそれらの塩からなる群から選ぶことができる。 より好まじい有機溶媒可溶性の求核試薬は、ベンジルト リメチルアンモニウムヒドロキシド及びテトラブチルア ンモニウムヒドロキシドである。好ましくは、Yはヒド ロキシである。

【0028】本発明に使用しうる不活性極性有機溶媒 は、有機溶媒可溶性の求核試薬及び5-又は6-ハロメ チルキノキサリンを溶解することができ、これににより 複素環式化合物のベンジル位に付いたハロゲン基の選択 的な置換が可能となるいずれかの不活性極性有機溶媒で あることができる。本明細書で用いられる「不活性極性 有機溶媒」の用語は、有機溶媒可溶性の求核試薬又は5 -又は6-ハロメチルキノキサリンと反応することなく 有機溶媒可溶性の求核試薬と5-又は6-ハロメチルキ ノキサリンとの反応を促進する有機溶媒のことである。 非限定的な例としての不活性極性有機溶媒は、テトラヒ ドロフランスジオキザンス・2ーメトキシエチルエーテ ル、トリエチレングリコールジメチルエーテル、ジメチ ルスルホキシド (DMSO)、メチルーtertーブチルエ ーテル(MTBE)及びジエチルエーテルからなる群か ら選ぶことができる。-好ましい不活性極性有機溶媒は、 テトラヒドロフラン。ジオキサン。22-メトキシエチル エーテル、トリエチレングリコールジメチルエーテル及 びジメチルスルホキシドからなる群から選ぶことができ る。より好ましい不活性極性有機溶媒は、テトラヒドロ フラン。ジオキサン及び2-メトキシエチルエーテルか らなる群から選ぶことができる。最も好ましい不活性極 性有機溶媒は、テトラヒドロフラン及びジオキサンであ 3. I so I of a key on Make both and the same

【0.0.2.9】第三の実施態様では、小本発明は、有機溶媒中の式(1)を有する化合物を相間移動触媒の存在下で部分Yを含む水溶性の求核試集N1の水性溶液と接触させることからなる式(1)を有する化合物の製造方法に関す

る。 【化24】

【0030】この第三の実施態様では、式(I)を有する 化合物は、

化合物は、 【化25】

であってもよいし、又は 【化26】



であってもよい。X、R1及び水溶性求核試薬の定義 は、上記定義された通りである。

【0031】本発明に使用しうる有機溶媒は、相間移動 触媒の働きにより水溶性求核試薬及び5-又は6-ハロ メチルキノキサリンを溶解することができ、これによ り、複素環式化合物のベンジル位に付いたハロゲン基の 選択的置換が可能となるいずれかの有機溶媒であること ができる。非限定的な例としての有機溶媒は、クロロベ ンゼン、ジクロロベンゼン、トリクロロベンゼン、α. α. αートリクロロトルエン、フルオロベンゼン、ジフ -ルオロベンゼン、トリフルオロベンゼン及び、 α , α ートリフルオロトルエンからなる群から選択することが できる。好ましい有機溶媒は、クロロベンゼン、ジクロ ロベンゼン、フルオロベンゼン及びジフルオロベンゼン からなる群から選ぶことができる。より好ましい有機溶 媒は、クロロベンゼン及びジクロロベンゼンである。最 も好ましい有機溶媒は、クロロベンゼンである。・・ 【0032】本発明に使用しうる相間移動触媒は、水溶 性求核試薬及び5-又は6-ハロメチルキノキサリンを 有機相に溶解し、これにより複素環式化合物のベンジル 位に付いたハロゲン基の選択的置換が可能となるいずれ かの相間移動触媒であることができる。相間移動触媒 は、通常、水相及び有機相の両方に可溶な有機塩(例え ばテトラアルキルアンモニウム塩(パンジルトリメチル アンモニウム塩、など)である。非限定的な例としての 相間移動触媒は、テトラーnーブチルーアンモニウムク ロライドに ペンジルトリメチルアンモニウムクロライ ド、ベンジルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、テ トラアルキルアンモニウム塩、テトラアルキルスルホニ ウム塩及びセチルトリメチルアンモニウム塩からなる群 から選ぶことができる。

[0033] 5一及び6一ハロメチルキノキサリン及び 水核試薬は、おそらくそれぞれ約1:1~約1:10 0、そして対策しくは約1:10~約1:30の範囲の 相対的な量で反応することができる。5一及び6一ハロ メチルキノ・キサリン及び求核試験は、。おそら、約25°で ~約150°C、好ましくは約25°で~約1:00°Cの範囲 の温度、そして周囲圧力一約1:00°Eの範囲の圧力、 終書」とくは簡形下力で反応することができる。

【0034】本発明を、さらに説明のため記載した以下 の実施例によって説明するが、しかし本発明の化合物及 び組成物の製造を限定するものではない。

【0035】実施例

OTD (オルトートルエンジアミン) からのメチルキノ キサリンの合成

2 M酢酸500c中に溶解されたオルトートルエンジア

ミン122g(1.0年ル)の溶液に、4M耐酸ナトリウム溶液2500を複弾しながら加えた。混合物を60℃に加熱した水1500の中のナリウムがリオキサールビスルファイト298.4g(1.05モル)の溶液中に速やかに注いだ。得られた黒ずんだ溶液を1時間操弾してから温度が10℃未満に下がるまで水溶中で冷却した。次に水酸化ナトリウムベレット120gで溶液を中和した。水酸化ナトリウムベイット120gで溶液を中和した。水酸化ナトリウムベイット120gで溶液を中和した。水酸化ナトリウムベイット、40kmパール・水砂・大麻化・大りのよが溶解した。ベンタン又はヘキサンを用いた抽出によってほどんどの油性アミンを除む、1分かせたも、1分かせたも根相を格gSQ4で乾燥しで濾過し、そして真空乾燥して褐色の曲状物を得、これを蒸電してメチルキノキサリン(92)を要明状態を得、これを蒸電してメチルキノキサリン(92)を要明状態を得、これを震電してメチルキノキサリン(92)を要明状態を得、これを震電してメチルキリン(92)を要明状態を得、これを震電してメチルキノキサリン(92)を要明状態を持いている。

6ープロモメチルーキノキサリンのクロロベンゼン溶液の製造

50mlのフラスコ中で、6-メチルキノキサリン

(1.25g、8.68ミリモル)を、グロロベンゼン3 1g中のハーブロモスクシンイミド (2.32g、13. 0ミリモル)及び過酸化ベンゲイル (0.15g、0.6 2ミリモル)を共に溶解した。溶液を85℃で2.0時間加熱撹拌すると、赤味がかった溶液が得られた。モル 過度は、以下の表に示した。

【表 1】	272		7.1
溶媒	[6QX]	[NBS]	[BP]
C1Ph	0. 31	0.46	2. 2×10 ⁻²

[表2]

1500	反応時間=120分		
生成物	%選択性	%転化率	
1	97. 0	95.0	
不明	3.0	2.5	

【0038】6一ブロモメチルーキノキサリンの淡い赤 味がかった溶液を用いて以下の実施例に示すように6-ビドロキシメチルーキノキサリンを製造した。

[0039] 実施例3

6 ープロモメチルーキャリンの固体試料の製造 10 の間のフラスコ中で、6・7・7・9 gの1・2 ージウロロ エタン中のト・プロモスクシンイミド (4・6・3 g): 1 ミリモル)と妊に溶解した。溶液を1 5・0 分間温流し、 モして分析した。没体の速度及びそれらのモル比のい くつかを以下に示した。

【0.040】 (1900) (表3)

	総反応時間=150分		
生成物	%選択性	%転化率	
1	93. 4	85. 0	
2	1.6	1.5	
3	5. 0	4.6	

【0041】溶液をフリーザー中で一夜冷やし、固形残 電物を濾漉」により分離した。固形物をベンタンで洗売 し、洗浄液を洗作画分と合わせた。次に、透明な赤味が かった溶液を真空乾燥してオレンジ色の固形物を得、そ れを6一ヒドロキシメチルーキノキサリンの製造に用い た。

【0042】実施例4

6 - プロモメチルーキノキサリンのクロロベンゼン溶液 を水酸化ナトリウムの水性溶液と共に還流 実施例2で製造したクロロベンゼン中の6 - プロモメチ ルーキノキサリンの溶液の試料(3,90gの溶液)を 1.9M水性水酸化ナトリウム4mlと混合し、二相の液体を30分間湿流した。クロロペンゼン相を、ガスクロマトグラフィ及び質量分析によって分析した。ほとんどの6ープロモメチルーキノキサリンは、来反応のまま残った。有機制を注意深くのこめが付したところ、機量の6一ヒドロキシメチルーキノキサリンが存在することがわかった。塩基が存在することでプロモ化を物と反応して6ーヒドロキシメチルーキノキサリンが存在することがわかった。地域を2000年ので、1000円で

[0043] 実施例4では、6-ブロモメチルーキノキ サリンのクロロベンゼン溶液と水性水酸化アルカリ溶液 との混合は、有機相中の塩基の分配係数が適当でないた め有効な方法でないことがわかった。

【0044】 実施例5

6 ーブロモメチル・キノキサリンのクロロベンゼン溶液 を相間移動触媒の存在下で水酸化ナトリウムの水性溶液 と共に遏流

[00人45] クロロペンセン相をのに一般分析したところ、6-プロモメチルーキノキサリンは存在さず、6-ヒドロキシメチルーキノキサリンが存在することがわかった。クロロペンゼン海液を真空下で蒸発させ、固形凝物を除去した。褐色の固形残留物(~0.5g、収率52%)を認定によって分析したとごろ、ほどんど6-ヒリロキシメチルーキノキサリン(検煙80%)であることがわかった。実施例5は、相間移動触媒の存在下で、反応が作電しうる速度で進行できることを示している。[00.46] 実施例6

水性水酸化ナトリウム中の6 ープロモメチルーキノキサ リン懸濁液の還流

実施網3で得られたオレンジ色剛彩物を50mJの水酸化 カリウム(1.42M)と混合した。加齢マントルを用 いて反応混合物を20分間選流に加熱し、そして分折し た。水性懸濁液は、塩化メチレン250ml(6回、各5 0ml)で抽出し、抽出物を無米MgS04で乾燥し、 連造し、真空乾燥して80%の6~ヒドロキシメチルー

濾過し、真空乾燥して80%の6-ヒドロキシメチルー キノキサリンからなる褐色がかった固形物1.5g(収 率65%)を得た。

【○0・47】加熱すると6ープロモメチルーキペキサリンが溶解する。そしてアルカリと接触して有機相を得る には、強く環律する必要がある。加熱した時に、有機相は、特にフラスコが加熱マントルと接触していた部分が ゆっくりと概念に変わった。実施例6は、加熱中に化合 物がいくらか分解するのでより穏やかな加熱返を用いて もよいことを示している。

【0048】実施例7

固体 6 ーブロモメチルーキノキサリンと水性塩基との直接反応

6 ー プロモメチルーキナリン(1 0g) の試料を 50mlフラスコ中に置き、KO H溶液 14.0g(2 0gの水に4gのKO Hベ化シトを溶解することによって調製した)を加えた。 黄色がかった懸濁液を水浴中で 80℃に加熱し、その温度で約30万間維持した。次 大作 末谷本彩 けた 直線 大海液 で中和し、海機生成物は150mlのクロロボルムで抽出した。抽出物を無水流酸マグネシウムで放慢し、凝迫し、真空を燥して減少性の関係して、10.0g)を得、これをベンタンとエーテルで洗浄し、主に、6 ーヒドロキシメチルーキノキサリンからなる黄色固形物の.6g(収率・80%)を得てた。

【0049】実施例7は、80°の水浴を刺<footnote>線要として 用いた時は、有機相は、完全に褐色にはならず、濃い黄 色になったことを示している。相間移動触線の添加により、6一プロモメチルーキノキサリンの際分解から生じ る褐色の生成物(タール)の形成が最小限に抑えられる。したがつて、加熱を最小膜ですることとの一プロモメチルーキノキサリン及び塩金の両方の溶液に好ましい 溶媒を思出すことが、そのプロモ化合物から6一ドロ キシメチルーキノキサリンを製造する最も造当な方法と 考えられる。

6 ープロモメデルーキノキサリン及びペンジルトリメチ ルーアンモニウムヒドロキンドからの6 ーヒドロキシメ テルーキノキサリンの合成

50mlのフラスコ中で、6-メチルキノキサリン (1.25g、8.68ミリモル)をクロロベンゼン31 g中のNープロモスクシンイミド(2.32g、13.0 ミリモル) 及び過酸化ベンゾイル (O.15g、O.62 ミリモル)と共に溶解した。溶液を85°Cで2.0時間 加熱しながら撹拌すると赤味がかった溶液が得られた。 溶液を室温に冷まし、スクシンイミドの沈殿を促進する ためペンタン一容量を加えた。固形物を濾過し(1.6 g)、ペンタンで洗浄し、そして抽出物をクロロベンゼ ン溶液と合わせた。次に、この溶液を真空乾燥して主に 6-ブロモメチルーキノキサリンからなる黄色固形物を 得た (1,92g)。この固形物を38gのTHE中に 溶解し、市販のベンジルトリメチルアンモニウムヒドロ キシドの40%水溶液4.24gと混合した。反応経過 中に賦料を分析したところ、6 - ブロモメチルーキノキ サリンがヒドロキシ誘導体に転化が進行していることが わかった。反応物が完了するまで淡黄色溶液を室温で一 夜欖拌したところ、他の副生物はGCMS分析によって検出 されなかった。アルカリ性溶液を希硫酸(1M)で中和 し、炭酸水素ナトリウムでpHを調節した。溶液を真空 乾燥して黄色残留物(2.5g)を得、これを塩化メチ レンに溶解し、水で抽出して有機塩を除去した。塩化メ チレン溶液を無水MgSO4で乾燥し、溶液を蒸発し、 **主に6-ヒドロキシメチルーキノキサリンからなる淡黄** 色固形物を得た(1.15g、収率~83%)。

【0051】実施例8は、相間移動試薬の使用により、 相の混和性を良くするための加熱を必要としないので、 6. - ブロモメチルーキノキサリンの分解が最小限に抑え られた (タールなし) ことを示している。

6ーヒドロキシメチルーキノキサリンの分析データ 実施例6で得られた褐色がかった固形物の試料を蒸留に より更に精製した。生成物を白色の周形物として単離 し、それは以下の分析データを示した:

MS (70 'ev) : 160 (M+); 143 (M+-OH); 131 (M+-OH-C);1 H NMR (CDC13): 4.85 (s. 2H, =CH2), 5.2 (br. 1H, -0 H), 7,65 (d, 1H, C-H 芳香族), 7,90 (d, 1H, C-H 芳 香族), 7.95 (s: 1H: C-H: 芳香族), 8.65 (s: 2H C-H **芳香族)**まあ感じ、ほご こんご

【0053】実施例10 6-nーブチルアミンメチルーキノキサリンの合成 5.0 m l のフラスコ中で、6ーメチルキノキサリン - (1, 2.5度引8:68ミリモル)を、クロロベンゼン3 1g中のNープロモスクシンイミド(2.32g、13. 0ミリモル)及び過酸化ペンゾイル(0.15g:0.6 2ミリモル)と共に溶解した。溶液を85℃で2.0時 間加熱しながら撹拌すると赤味がかった溶液が得られ BrH₂C₂

6-プロセメテル・キノキサリン

【0056】本出願の全体を通して種々の刊行物を参照 した。これらの刊行物の内容は、現状技術をより十分に 記載するため参照により本明細書に組み込まれている。 1. a) G. W. H. Cheeseman in "Advances in Heterocy clic Chemistry" by A. R. Katritzky Academic Press. 第2巻、第203-221頁 1963, b) G. W. H. Cheeseman and E. S. G. Werstiuk 367-419 in "Advances in Heteroc yolic Chemistry" by A. R. Katritzky Academic Pres s. 第22卷、第203-221頁、1978 c) J. C. Cavagnol, F. Y. Wise ogle: J. Am. Chem. Soc., 69, 795, 1947. [0 0 5 7] 2. 0. Gawron, P. E. Spoerri, J. Am. Ch. em. Soc. 67. 514. 1945.

- 3. R. Mizzoni, P. E. Spoerri, J. Am. Chem. Soc., 6 7. 1652. 1945.
- 4. O. Gawron, A. Rampal, P. Johnson, J. Am. Chem. Soc., 94, 5396, 1972,
- 5. R. C. DeSeims, R. J. Greaves, W. R. Schleigh, J. Heterocyclic Chem., 11, 595, 1974.

た。溶液を室温に冷まし、スクシンイミドの除去を容易 にするためペンタン一容量を加えた。沈殿をペンタンで 洗浄し、抽出物をクロロベンゼン溶液と合わせた。黄色 溶液は、真空乾燥して主に6-ブロモメチルーキンキサ リンからなる黄色残留物を得た。黄色固形物を19.0 gのnープチルアミンに溶解し、黄色溶液を得、これを 室温で~5分間撹拌した。試料の分析により、6ープロ モメチルーキノキサリンが消費されて、深黄色油状物と して6-n-ブチルアミノメチルーキノキサリンのみ得 られたことがわかった (1.71g、全収率で92 96): "MS (70 ev): 215 M+: 172 (M+-CH3-CH2-CH2), 14 3/10/P+CH3-CH2+OH2+CH2)*** T 2525 T 2 3 5 5 5 2 4 4

【0054】実施例10では、有機溶媒可溶性のいくつ かの求核試薬(例えば、アルギルアミン)は、化合物が 有機相に完全に可溶性であるため6ープロモメデルーキ ノキサリジと容易に反応することができることがわか る。実施例10は、6ープロモメチルーキノキサリン は、室温で、数分でnーブチルアミンで完全に反応して 6-n-ブチルアミノメチルーキノキサリンが得られる ことを示している。この実施例では、カーブチルアミン は、求核試薬と溶媒の両方として作用した。 [0055]

【化27】

MINE OF THE CALLS 6. Venet等: 米国特許第5,028,606号 (1991).

[0058] 7. (a) R. Granger, S. Deadwyler, M. D avis, B. Moskovitz, M. Kessler, G. Rogers, G. Lync h, Synapse, 22, 第332-337頁, 1996 (b) G. Lynch, M. Kessler, G. Rogers, J. Ambross-Ingerson, R. Grang er, R. S. Schehr, International Clinical Psycophar macology, 11, 第13-19頁, 1996.

'8. 2.3-ピラジンジカルボン酸: "Organic Synthesis" Coll. 第4巻 第824-827頁 J. Wiley &: Sons. Inc. N Y.: 1963.9. D. F. Gavin. 米国特許第3,960,963号 (19

【0059】本発明の多くの実施態様を説明してきた が、基本的な構成を変えて本発明の精神と範囲から逸脱 することなく本発明を利用した別の実施態様を提示する ことができることは明白である。全てのこのような改良 及び変更は、一例として記載された特定の実施態様より も添付の特許請求の範囲に定義された本発明の範囲内に 含まれるものとする。

フロントページの続き

(72) 発明者 フワーン・ヘスース・ブルデニウク アメリカ合衆国ペンシルベニア州18062. マキュンジー. パーリードライブ2664 Fターム(参考) 4H039 CA60 CD20 CE20